

Beschluss



Gemeinsamer
Bundesausschuss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage VII - Hinweise zur Austauschbarkeit von Darreichungsformen (aut idem) gemäß § 129 Abs. 1a SGB V: Redaktionelle Anpassung der Bezeichnung der Darreichungsform Dragees an die „Standard Terms“

Vom 9. Oktober 2012

Der Unterausschuss „Arzneimittel“ hat in seiner Sitzung am 9. Oktober 2012 die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 18. Dezember 2008 / 22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), zuletzt geändert am T. Monat JJJJ (BAnz AT TT.MM.JJJJ B), beschlossen:

I. Die Tabelle in Anlage VII der Arzneimittel-Richtlinie wird wie folgt geändert:

1. In Spalte 3 „austauschbare Darreichungsformen“ zu den Positionen „Diclofenac *Diclofenac kalium Diclofenac natrium Diclofenac-Colestyramin*“, „Doxepin *Doxepin hydrochlorid*“, „Ibuprofen *Ibuprofen lysin*“ und „Verapamil *Verapamil hydrochlorid*“ wird jeweils das Wort „Dragees“ gestrichen.
2. In der Spalte 3 zu den Positionen „Allopurinol“, „Amitriptylin *Amitriptylinoxid Amitriptylin hydrochlorid*“, „Benzbromaron“, „Bezafibrat“, „Bromhexin *Bromhexin hydrochlorid*“, „Butylscopolaminium *Butylscopolaminiumbromid*“, „Chlordiazepoxid“, „Chlorprothixen *Chlorprothixen hydrochlorid*“, „Clomipramin *Clomipramin hydrochlorid*“, „Clonidin *Clonidin hydrochlorid*“, „Dimenhydrinat“, „Diphenhydramin *Diphenhydramin hydrochlorid*“, „Dipyridamol“, „Estriol“, „Fluphenazin *Fluphenazin dihydrochlorid*“, „Hymecromon“, „Imipramin *Imipramin hydrochlorid*“, „Mebeverin *Mebeverin hydrochlorid*“, „Meclozin *Meclozin dihydrochlorid*“, „Melperon *Melperon hydrochlorid*“, „Meprobamat“, „Metronidazol“, „Nicergolin“, „Nifedipin“, „Nitrofurantoin“, „Norethisteron *Norethisteron acetat*“, „Nystatin“, „Pentaerythryl tetranitrat“, „Pentoxifyllin“, „Perazin *Perazin dimalonat*“, „Phenylbutazon“, „Promethazin *Promethazin teoclat Promethazin hydrochlorid*“, „Propafenon *Propafenon hydrochlorid*“, „Pyridogstigmin bromid“, „Pyridoxin *Pyridoxin hydrochlorid*“, „Rifampicin“, „Spironolacton“, „Thioridazin *Thioridazin hydrochlorid*“, „Triacylglycerollipase *Pankreas-Pulver (Schwein)*“, „Trospium chlorid“ und „Troxerutin“ wird jeweils das Wort „Dragees“ durch die Wörter „überzogene Tabletten“ ersetzt.

II. Die Änderungen treten am Tag nach ihrer Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Berlin, den 9. Oktober 2012

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Hecken